2/19/3

003695559

WPI Acc No: 1983-55541K/ 198323

XRAM Acc No: C83-054083 XRPX Acc No: N83-099966

Alkyl-aromatic polyimide(s) prodn. - by polycondensation of tetracarboxylic acid dianhydride and silylated aliphatic diamine

Patent Assignee: ALEKSEEVA S G (ALEK-I)
Inventor: VINOGRADOV S V; VYGODSKII Y A S

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week SU 790725 B 19830209 198323 B

Priority Applications (No Type Date): SU 2804848 A 19790727

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

SU 790725 . B 3

Abstract (Basic): SU 790725 B

Alkylaromatic-polyimides with an increased mol mass and regulated micro-structure are synthesised by two-stage polycondensation of tetracarboxylic dianhydride with silylated aliphatic diamines (II) in an equimolar relation. These polymers when pressed or cast under pressure produce strong rpds. which retain their high electrical and mechanical properties under high temp. conditions. They are used in the electrical and radiotechnical industries. An example of (II) is N.N-bis-(trimethyl-silyl)- hexamethylene- diamine.

Homogenous and mixed alkylaromatic polymides are prepd. in two stages: first, at 0-25 deg. C tetracarboxylic- dianhydride is added to a soln. of silylated diamine and another diamine dissolved in dimethyl-formamide, dimethyl-acetamide; N-methyl-pyrrolidone; hexamethyl-phospho-triamide or another solvent. As the polyamido acid is formed in the soln. it is cyclicised by the action, at 20-100 deg. C. of a mixt. of carboxylic acid anhydride or chloranhydride and bases e.g. amines, alkali metal formates or acetates or silazones or mixts. of

tri:alkyl-halide-silanes of tertiary amines. Bul.3/23.1.83. (3pp)
Title Terms: ALKYL; AROMATIC; POLYIMIDE; PRODUCE; POLYCONDENSATION; TETRA;
CARBOXYLIC; ACID; DI; ANHYDRIDE; SILYLATED; ALIPHATIC; DI; AMINE

Derwent Class: A26; X12

International Patent Class (Additional): C08G-073/10

File Segment: CPI; EPI

Manual Codes (CPI/A-N): A05-J01; A06-A00A

Manual Codes (EPI/S-X): X12-E02B

Plasdoc Codes (KS): 0004 0016 0020 0034 0038 0202 0204 0205 0224 0040 0043 0046 0049 0052 0226 0230 1285 1479 1485 1487 1727 2043 2064 2152 2155 2172 2318 2441 2459 2545 2548 2585 2600 2629 2669 2737

Polymer Fragment Codes (PF):

001 013 02& 038 04& 05- 06- 09& 09- 10& 10- 106 141 15& 151 16& 163 168 17& 206 208 228 229 262 27- 273 293 316 331 344 346 355 357 431 44& 456 476 504 506 541 551 567 575 583 589 623 627 684 687 689 725

THIS PAGE BLANK (USPTO)

Союз Советских Социалистических Республик



Государственный комитет СССР во делям изобретений и открытий

ОПИСАНИЕ (п)790725 ИЗОБРЕТЕНИЯ

К АВТОРСКОМУ СВИДЕТЕЛЬСТВУ

(61) Дополнительное к авт. свид-ву

(22)Заявлено 27.07.79 (21) 2804848/23-05

с присоединением заявки 🄏

(23) Приоритет -

Опубликовано 23.01.83. Бюллетень № 3

Дата опубликования описания 09:02.83

(51)M. Ka.

C 08G 73/10

(53) УДК 678. .675(088.8)

(72) Авторы изобретения

С.Г.Алексеева, С.В.Виноградова, Я.С.Выгодский, В.Д.Воробьёв, Р.Д.Кацарава, Е.И.Кисунько, В.В.Коршак, И.Я.Слоним, П.М.Танунина и Я.Г.Урман

(71) Заявитель

(54) СПОСОБ ПОЛУЧЕНИЯ АЛКИЛАРОМА ТИЧЕСКИХ ПОЛИИМИДОВ

арома тических **о**

Изобретение относится к области синтеза полнимидов, а именно, к синтезу алкилароматических полиимидов. Эти полимеры перерабатываются прессованием, литьем под давлением и другими способами и дают прочные изделия, сохраняющие высокие механические и электрические характеристики в условиях высоких температур. Полимеры находят применение в электро— и радиотехнической промыш ленности.

Известен способ получения алкилароматических поливмидов [1] реакцией днангидридов 3,3', 4,4' - дифенилоксидтетракаобрновой, 3,3', 4,4' - дифенилсульфонтетракарбоновой, пиромеллитовой и других тетракарбоновых кислот и диаминов, таких как гексаметилендиамин, октаметилендиамин, декаметилендиамин, ксилилендиамин, 9,9 био-(4-аминофения)-флуорен и других, одностадийной высокотемпературной поликонденсацией. Следует, одноко, отметить, что при получение поличмидов этим способом кэ—эв происходящих при высоких температу. — рах обменных реакций между аминогруппами и имидными циклами загруднено регулирование микроструктуры сополимеров, т. е. практически исключается создание блоксополимидов.

Известен также способ получения алкипароматических полиимидов [2] на основе диангидридов тетракарбоновых кислот и алифатических диаминов, таких как гехсаметилендиамин, октаметилендиамин и других, двухстадийной поликонденсацией через промежуточное образование полиамидокислоты с ее последующей термической или химической циклизацией. Недостатком этого способа является то, что полиимиды, полученные таким образом, имеют низкую молекулярную массу, что обусловлено побочной реакцией солеобразования между аминами и карбоксильными группами полиамидокислог. Из-за низкой молекулярной массы такие полиимиды характеризуются недостаточным уровнем прочности и термических свойств.

Целью данного изобрегения является увеличение молекулярной массы полиимида з и регулирование микроструктуры конечно-го продукта,

Это достигается тем, что в реакции поликонденсации диангидрида тетракарбоновой кислоты используется силилирован— 10 ный алифатический диамин при эквимолярном соотношении исходных веществ.

В качестве силипированных алифагических диаминов применяют N, N' -бис (триметилсилил)-гексаметилендиамин, N, N' - бис(триметилсилил)-октаметилендиамин, N, N' -бис(триметилсилил)декаметилендиамин, N, Nt -бис(тритилсилил)- DS -лизин, N, N' -бис(триметилсилил)- с -лизин, N, N' -бис(триметилсилил)- с -пизин, N, N' -бис(триметилсилил)- с -пизин и др.

Гомо-и смешанные алкилароматические поливмиды получают в две стадии путем прибавления при температуре O-25° C диангидрида тетракарбоновой кислоты к раствору силилированного диамина и другого диамина в диметилформамиде, диметилацетамиде, N-метиллирролидоне, гексаметинфосфортриамида и других растворителях с циклизацией образовавшейся полиамидокислоты, без ее предваритель. ного выделения, при температуре 20-100° С в растворе под действием смеси ангидридов или хлорангидридов карбоновых кислот и оснований, например, трегичных аминов, формиатов или ацетатов щелочных металлов, а также силазанов, смесей тривлкилгалондосиланов третичных аминов.

 Π ример 1. К раствору 1,59 r^{-} (0,005 моля) этилового эфира N ч, N Е_ 40 бис(триметилсилил)- DS -лизина в гексаметинфосфортривмиде при постоянном перемешивании добавляют 1.09 г (0,005 моля) пиромеллитового диангид-. рида в твердом виде. Перемешивание продолжают в течение 6 ч. К образовавшемуся густому раствору добавляют 1,58 r (0,05 моля) пиридина и 2,04 r (0,02 моля) уксусного ангидрида и нагревают при 150 ° С в течение 1 ч. Реак- 50 (ционный раствор охлаждают до комнатной температуры и выливают в воду. Выпавший полимер отфильтровывают, тщательно промывают водой и сушат. Выход 94% пр = 0,67 дл/г (в ГМФА, c=0,5 г/дл. ⁼ 25 ⁰ C).

Пример 2. Синтез полимера осуществляют, аналогично методике, приведенной в примере 1, с той разницей, что вместо этилового эфира N^d , N^E -бис (триметилсилил) – D5 — лизина используют этиловый эфир N^d , N^E -бис (триметил-силил) – N^E -бис (триметил-силил) – N^E -гизина. Выход 95%. N^E = 0,72 дл/г в ГМФА, с = 0,5 г/дл, N^E = 25 N^E

Примера 3. Синтез полимера осуществляют аналогично методике, приведенной в примере 1, с той разницей, что вместо этилового эфира Nd, Nf —бис (триметилсилил)— DS —лизина используют диэтиловый эфир N, N' —бис(триметилсилил)— силил)—силитина. Выход полимера 95%, Пр. = 0,68 дл/г в ГМФА, с = 0,5 г/дл, Т = 25° С.

Пример4. При постоянном перемешивании в 10,2 г N -метилпирропидона растворяют 0,87 г (0,0025 моля) 9,96ио-(4-аминофенил)-флуорена и 0,65 г (0,0025 моля) N , N' -бис(траметилсилил)-гексаметилендиамина. В полученный раствор при t=+5° C вводят 1,55г (0,005 моля) диангидрида 3,3' 4,4' дифенилоксидтетракарбоновой кислоты. При этой температуре перемешивают реакционную смесь до полного растворения диангидрица. Перемешивание продолжают 5 ч при комнатной температуре. К образовавшемуся густому раствору добавля-. ют 2,04 г уксусного ангидрида и 1,36 г пиридина. Реакционный раствор перемешивают при комнатной температуре в течение 10 ч и осаждают в воду. Выпавший 35 полимер отфильтровывают, тшательно промывают водой и сушат. Выход полимера количественный. η_{AOT} = 0,62 дл/г в гетрахлорэтане, с = 0,5 г/дл, t = 25°C. Ло данным ЯМР С13 - спектроскопия полученный сополимер имеет блочное строение.

Полученное изобретение позволяет путем использования силилированного алифатического диамина исключить побочную реакцию солеобразования, регулировать микроструктуру смешанных полимидов, т. е. дает возможность получать блокоополиимиды и соответствующие статистические сополнимиды, что позволяет целенаправленно регупировать их тепло- и термостойкость, а также растворимость полимеров и обеспечивает получение высокомолекулярных полиимидов - 1 лог. = 0,6-1,0 дл/г (при t = 25° С н с = 0,5 г/дл), в то время как для полиме ров, синтезированных с использованием несилилированных диаминов и лог. превышает 0,2-0,3 дл/г.

Формула изобретения

Способ получения алкилароматических полиминдов поликонденсацией диангидрида тетракарбоновой кислоты и алифегического 5 принятые во внимание при экспертизе Днамина, отличаю щий сятем, что, с целью увеличения молекулярной массы и регулирования микроструктуры конечного продукта, в качестве алифаги-

ческого днамина используют силиперованный алифатический диамин.

Источники информации, 1. Авторское свидетельство СССР № 565045, E.J. C 08 G 73/10, 1977. 2. Английский патент № 898651, 'кл C 3R , опублик. 1962 (проготып).

Составитель Л. Платонова Техред Т. Маточка Корректор У. Пономаренко

Захаз 10778/7

Редактор Е. Зубиетова

Тираж 492

Подписное

ВНИИЛИ Государственного комитета СССР по делам изобретений и открытий

113035, Москва, Ж-35, Раушская ваб., д. 4/5

Филиал ППП "Патент", г. Ужгород, ул. Проектная, 4

THIS PAGE BLANK (USPTO)